

Vetaciclina LA 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Igaliotas

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Vetaciclina LA 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 8 day

• **Avis**

- Meat and offal. 20 day

- Milk. 7 day

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 20 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Marketing authorisation date:

12/12/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos pažymėjimo numeris:

096/01/08NFVPT

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/11/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094179>